

PATENTAMT

(21) Aktenzeichen:

P 33 33 072.7

Anmeldetag:

14. 9.83

21. 3.85 (43) Offenlegungstag:

(5) Int. Cl. 3: C 09 D 3/72

> C 09 D 3/66 C 09 D 3/52 C 09 D 5/38 B 05 D 1/00 B 05 D 5/06 B 05 D 7/00 B 05 D 7/14

> > B 05 D 7/26

(7) Anmelder:

BASF Farben + Fasern AG, 2000 Hamburg, DE

② Erfinder:

Poth, Ulrich, 4400 Münster, DE; Hille, Hans-Dieter, 5060 Bergisch-Gladbach, DE

(§) Überzugsmasse, Verfahren zur Herstellung von Überzügen und beschichtetes Substrat

Die Erfindung betrifft eine Überzugsmasse zur Herstellung der Basisschicht einer aus mindestens einer Basisschicht und mindestens einer transparenten Deckschicht bestehenden Mehrschichtlackierung, die Bindemittel auf Basis organischer Harze, Metall-Pigmente, organische Lösungsmittel und gegebenenfalls weitere Pigmente sowie übliche Additive und Hilfsstoffe enthält. Die Überzugsmasse enthält als Bindemittel A) Polyurethan- und/oder Polyharnstoffelastomere, B) Polyester und C) partiell mit Monoalkoholen veratherte Polykondensata aus Melamin, Benzoguanamin und/ oder Harnstoffmethformaldehyd. Die Erfindung betrifft weiterhin ein Verfahren zur Herstellung von Überzügen unter Verwendung der Überzugsmasse sowie ein mit einer Mehrschichtlackierung beschichtetes Substrat.

20

- 1. Überzugsmasse zur Herstellung der Basisschicht einer aus mindestens einer Basisschicht und mindestens
 einer transparenten Deckschicht bestehenden Mehrschichtlackierung, enthaltend Bindemittel auf Basis
 organischer Harze, Metall-Pigmente, organische
 Lösungsmittel und gegebenenfalls weitere Pigmente
 sowie übliche Additive und Hilfsstoffe, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindemittel aus den folgenden
 Komponenten bestehen:
 - A) 20 bis 60 Gew.-% eines oder mehrerer Polyurethanund/oder Polyharnstoffelastomere, hergestellt aus
 a₁) linearen Verbindungen mit endständigen Hydroxyl- und/oder primären und/oder sekundären
 Aminogruppen und
 - a₂) aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten, wobei das Molverhältnis a₁ zu a₂ = 0,8 : 1 bis 1,5 : 1 beträgt,
 - B) 10 bis 50 Gew.-% eines oder mehrerer Polyester, hergestellt aus
- b₁) aromatischen und aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Polycarbonsäuren, wobei 40
 bis 70 Mol-% der Polycarbonsäuren aromatische und 60 bis 30 Mol-% aliphatische und/oder cycloaliphatische Polycarbonsäuren sind
 und 0 bis 50 Mol-%
 der gesamten Polycarbonsäuren Tricarbonsäuren
 sind,
- b₂) Polyolen, wobei
 - 20 bis 60 Mol-% der Polyole 2 oder 3 Kohlenstoffatome aufweisen und 40 bis 80 Mol-% 4 oder mehr Kohlenstoffatome aufweisen,

- mindestens 40 Mol-% der eingesetzten Diole 1 aliphatische Seitenketten aufweisen, - O bis 50 Mol-% der Polyole Triole sind und 5 - das Verhältnis der Komponenten b_1 und b_2 der folgenden Formel entspricht $\frac{n_1 - n_2 (F - 2)}{n_2}$ 10 in der n_1^* die Molzahl der Polyole, n_2 die Molzahl der Polycarbonsäuren und F den molaren Mittelwert der Funktionalität der Polycarbonsäuren bedeuten und K einen Wert 15 von 1,05 bis 1,5 aufweist, 5 bis 25 Gew.-% partiell mit Monoalkoholen C) veretherten Polykondensaten aus Melamin, Benzoguanamin und/oder Harnstoff mit 20 Formaldehyd, wobei im Falle von Melamin-Formaldehydharzen das Molverhaltnis Melamin zu Formaldehyd 1 : 4,5 bis 1 : 6 beträgt und im Falle von Benzoguanamin- oder Harnstoff-Formaldehydharzen das Molverhält-25 nis Benzoguanamin bzw. Harnstoff zu Formaldehyd 1 : 2,5 bis 1 : 4 beträgt und wobei die Summe der Komponenten A, B und C 100 % beträgt. 30 2. Uberzugsmasse nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich als Komponente D) ein Copolymerisat, hergestellt aus 85 bis 95 Gew.-% Ethylen und 15 bis 5 Gew.-% Vinylacetat, in einem Anteil von 5 bis 15 (ew.-%, bezogen auf die Summe der Kom-35



ponenten A) bis D) enthält.

- 3. Überzugsmasse nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß zur Herstellung des Harzes A) als Komponente a₁) Polyesterdiole und Diamine im Molverhältnis 0,8 : 1 bis 1,2 : 1 verwendet worden sind.
- 4. Überzugsmasse nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß sie zusätzlich zu den Komponenten A), B), C) und gegebenenfalls D) als Kompo-10 nente E) polymere Mikroteilchen mit einer Größe oder einer Größenverteilung im Bereich von 0,01 bis um in einem Anteil von 5 bis 15 Gew.-%, bezogen auf die Summe der Komponenten A) bis E) enthält, die hergestellt worden sind durch Emulsionspolymeri-15 sation einer Mischung von ungesättigten Monomeren, von denen vorzugsweise ein Teil Carboxyl- oder Hydroxylgruppen enthält und ein Teil frei von Carboxyl- und Hydroxylgruppen ist und eines polyfunktionellen Vernetzers, wobei die Emulsionspolyme-20 risation in wässriger Phase durchgeführt worden ist und während oder nach der Polymerisation das Wasser entfernt worden ist.
- 5. Verfahren zur Herstellung von Überzügen, bei dem eine Metallpigmente enthaltende Überzugsmasse zur Ausbildung einer Basisschicht und nach einer Ablüftzeit nach dem Naß-in-Naß-Verfahren hierauf eine zweite, eine transparente Deckschicht bildende Überzugsmasse auf ein Substrat aufgebracht werden, dadurch gekennzeichnet, daß die Bindemittel der Überzugsmasse für die Basisschicht aus den folgenden Komponenten bestehen:
- A) 20 bis 60 Gew.-% eines oder mehrerer Polyurethanund/oder Harnstoffelastomere, hergestellt aus



- 1 a₁) linearen Verbindungen mit endständigen Hydroxyl- und/oder primären und/oder sekundären
 Aminogruppen und
- 5 a_2) aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten, wobei das Molverhältnis a_1 zu a_2 = 0,8 : 1 bis 1,5 : 1 beträgt,
- B) 10 bis 50 Gew.-% eines oder mehrerer Polyester, 10 hergestellt aus
 - b₁) aromatischen und aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Polycarbonsäuren, wobei
 40 bis 70 Mol-% der Polycarbonsäuren aromatische und 60 bis 30 Mol-% aliphatische
 und/oder cycloaliphatische Polycarbonsäuren
 sind und 0 bis 50 Mol-% der gesamten Polycarbonsäuren Tricarbonsäuren sind,
- 20 b₂) Polyolen, wobei

25

30

- 20 bis 60 Mol-% der Polyole 2 oder 3 Kohlenstoffsatome aufweisen und 40 bis 80 Mol-% 4 oder mehr Kohlenstoffatome aufweisen,
- mindestens 40 Mol-% der eingesetzten Diole aliphatische Seitenketten aufweisen,
- O bis 50 Mol-% der Polyole Triole sind und
- das Verhältnis der Komponenten b₁ und b₂ der folgenden Formel entspricht

$$K = \frac{n_1 - n_2 (F - 2)}{n_2}$$

in der n₁ die Molzahl der Polyole, n₂ die Molzahl der Polycarbonsauren und F den molaren Mittelwert der Funktionalität der Polycarbonsauren bedeuten und K einen Wert von 1,05 bis 1,5 aufweist,

C)

5 bis 25 Gew.-% partiell mit Monoalkoholen veretherten Polykondensaten aus Melamin, Benzoguanamin und/oder Harnstoff mit Formaldehyd, wobei im Falle von Melamin-Formaldehydharzen das Molverhältnis Melamin zu Formáldehyd 1: 4,5 bis 1: 6 beträgt und im Falle von Benzoguanamin- oder Harnstoff-Formaldehydharzen das Molverhältnis Benzoguanamin bzw. Harnstoff zu Formaldehyd 1: 2,5 bis 1: 4 beträgt und wobei die Summe der Komponenten A, B und C 100 % beträgt.

- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet,
 daß die Überzugsmasse für die Basisschicht als weitere Bindemittelkomponente D) ein Copolymerisat,
 hergestellt aus 85 bis 95 Gew.-% Ethylen und 15
 bis 5 Gew.-% Vinylacetat, in einem Anteil von 5 bis
 15 Gew.-%, bezogen auf die Summe der Komponenten A)
 bis D) enthält.
- Verfahren nach Anspruch 5 oder 6, dadurch gekennzeichnet, daß zur Herstellung des Harzes A) als Komponente a₁) Polyesterdiole und Diamine im Molverhältnis 0,8: 1 bis 1,2: 1 verwendet worden sind.

- 1 8. Verfahren nach einem der Ansprüche 5 bis 7, dadurch gekennzeichnet, daß die Überzugsmasse zusätzlich zu den Komponenten A), B), C) und gegebenenfalls D) als Komponente E) polymere Mikroteilchen 5 mit einer Größe oder einer Größenverteilung im Bereich von 0,01 bis 2 jum in einem Anteil von 5 bis 15 Gew.-%, bezogen auf die Summe der Komponenten A) bis E) enthält, die hergestellt worden sind durch Emulsionspolymerisation einer Mischung 10 von ungesättigten Monomeren, von denen vorzugsweise ein Teil Carboxyl- oder Hydroxylgruppen enthält und ein Teil frei von Carboxyl- und Hydroxylgruppen ist und eines polyfunktionellen Vernetzers, wobei die Emulsionspolymerisation in 15 wässriger Phase durchgeführt worden ist und während oder nach der Polymerisation das Wasser entfernt worden ist.
- 9. Mit einer aus mindestens einer Metallpigmente enthaltenden Basisschicht und mindestens einer transparenten Deckschicht bestehenden Mehrschichtlackierung beschichtetes Substrat, dadurch gekennzeichnet, daß zur Herstellung der Basischicht eine Überzugsmasse nach einem der Ansprüche 1 bis 4 verwendet worden ist.

30

BASF Farben + Fasern Aktiengesellschaft, Hamburg

5

Überzugsmasse, Verfahren zur Herstellung von Überzügen und beschichtetes Substrat

10

15

Die Erfindung betrifft eine Überzugsmasse zur Herstellung der Basisschicht einer aus mindestens einer Basisschicht und mindestens einer transparenten Deckschicht bestehenden Mehrschichtlackierung, enthaltend Bindemittel auf Basis organischer Harze, Metall-Pigmente, organische Lösungsmittel und gegebenenfalls weitere Pigmente sowie übliche Additive und Hilfsstoffe.

In der US-PS 3 639 147 ist eine sogenannte Zweischicht-Metallic-Lackierung der o.g. Art beschrieben.
Bei dieser und anderen bekannten Metallic-Lackierungen
enthält die zur Herstellung der Basisschicht verwendete Überzugsmasse zur Verbesserung des metallischen
Effekts der resultierenden Lackierung Celluloseester,

Effekts der resultierenden Lackierung Celluloseester, insbesondere Celluloseacetobutyrat.

Der Zusatz von Celluloseacetobutyrat bringt einige
Nachteile mit sich, so ergeben sich häufig Unverträg30 lichkeiten mit anderen Lackbestandteilen, die resultierenden Überzüge zeigen eine begrenzte Elastizität
und eine schlechte Zwischenschichthaftung und die noch
nicht eingebrannten Überzüge werden beim sogenannten
Naß-in-Naß-Verfahren durch die zur Herstellung der
35 transparenten Deckschicht aufgebrachte Überzugsmasse



1 angelöst.

10

15

ij

Es ist Aufgabe der vorliegenden Erfindung, diese Nachteile des Standes der Technik zu vermeiden und eine Überzugsmasse zur Herstellung der Basisschicht von mehrschichtigen Metallic-Lackierungen zu schaffen, bei deren Verwendung eine gute Verträglichkeit, eine gute Haftung und ein geringeres Wiederanlösen auftreten und die ohne den Einsatz von Celluloseacetobutyrat zu Überzügen mit gutem Metallic-Effekt führt.

Diese Aufgabe wird erfindungsgemäß gelöst durch eine Überzugsmasse der eingangs genannten Art, die dadurch gekennzeichnet ist, daß die Bindemittel aus den folgenden Komponenten bestehen:

- A) 20 bis 60 Gew.-% eines oder mehrerer Polyurethanund/oder Harnstoffelastomere, hergestellt aus
- 20 a₁) linearen Verbindungen mit endständigen Hydroxyl- und/oder primären und/oder sekundären Aminogruppen und
- a₂) aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten, wobei das Molverhältnis a₁ zu a₂ = 0,8 : 1 bis 1,5 : 1 beträgt,
 - B) 10 bis 50 Gew.-% eines oder mehrerer Polyester, hergestellt aus
- b₁) aromatischen und aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Polycarbonsäuren, wobei 40 bis 70 Mol-% der Polycarbonsäuren aromatische und 60 bis 30 Mol-% aliphatische und/oder cycloaliphatische Polycarbonsäuren sind und 0 bis 50 Mol-% der gesamten Polycarbonsäuren Tricarbonsäuren sind,



10

A Ø

b₂) Polyolen, wobei

- 20 bis 60 Mol-% der Polyole 2 oder 3 Kohlen-5 stoffatome aufweisen und 40 bis 80 Mol-% 4 oder mehr Kohlenstoffatome aufweisen,
 - mindestens 40 Mol-% der eingesetzten Diole aliphatische Seitenketten aufweisen,
 - O bis 50 Mol-% der Polyole Triole sind und
 - das Verhältnis der Komponenten b₁ und b₂ der folgenden Formel entspricht

$$K = \frac{n_1 - n_2 (F - 2)}{n_2}$$

- in der n₁ die Molzahl der Polyole, n₂ die Molzahl der Polycarbonsäuren und F den molaren Mittelwert der Funktionalität der Polycarbonsäuren bedeuten und K einen Wert von 1,05 bis 1,5 aufweist,
- 5 bis 25 Gew.-% partiell mit Monoalkoholen veretherten Polykondensaten aus Melamin, Benzoguanamin und/oder Harnstoff mit Formaldehydharzen das Molverhältnis Melamin zu Formaldehydharzen das Molverhältnis Melamin zu Formaldehyd 1: 4,5 bis 1: 6 beträgt und im Falle von Benzoguanamin- oder Harnstoff-Formaldehydharzen das Molverhältnis Benzoguanamin bzw. Harnstoff zu Formaldehyd 1: 2,5 bis 1: 4 beträgt und wobei die Summe der Komponten A, B und C 100 % beträgt.



Für die Herstellung der Komponente A) sind als Ausgangsverbindungen al lineare Verbindungen mit endständigen Hydroxylgruppen geeignet. Hier können also Glykole wie z.B. Ethylenglykol, Propylenglykol, Diethylenglykol oder Dipropylenglykol eingesetzt werden. Weiterhin können lineare Polyether- oder Polyesterglykole mit endständigen Hydroxylgruppen verwendet werden.

Die höhermolekularen Polyhydroxylverbindungen sollen 10 frei von aromatischen Urethangruppen sein (z.B. sollen keine Prepolymeren aus Dihydroxyverbindungen und unterschüssigen Mengen von aromatischen Diisocyanaten verwendet werden), damit die Lichtechtheit der Verfahrensprodukte gewährleistet bleibt. Polyacetale und Poly-15 äther können prinzipiell zwar eingesetzt werden, sind wegen ihrer Anfälligkeit gegen oxydativen Abbau aber weniger geeignet. Bevorzugt werden Polyester verwendet, vor allem solche aus Adipinsäure und Diolen oder Mischungen aus Diolen, z.B. Äthylen- und Propylengly-20 kol, Butandiol-1,4, 2,2-Dimethylpropandiol-1,3, Hexan--diol-1,3, Hexandiol-1,6 oder Bishydroxymethylcyclohexan. Bevorzugt sind Diole mit mehr als vier C-Atomen. Sehr gut geeignet sind auch Polyester mit enger Molekulargewichtsverteilung, die durch Kondensation von Ja-25 prolacton und Diolen erhalten werden können. Ganz hervorragende Hydrolysenbeständigkeiten, welche die üblichen Polyestereigenschaften weit übertreffen, lassen sich mit Hexandiol-Polycarbonaten oder Hexandiol-Adipinsäure-Mischpolycarbonaten erzielen.

Neben den genannten höhermolekularen Dihydroxyverbindungen können bei der Prepolymerbildung gegebenenfalls geringe Mengen (etwa 0,05 bis 2 Mol/kg Elastomer) an niedermolekularen Diolen mit Molekulargewichten von ca. 62 bis 400 mitverwendet werden, zum Beispiel Äthylenglykol, Butandiol-1,4, Butandiol-2,3, 2,2-Dimethylpropandiol-1,3 oder N-Stearyl-N'N'-bis-oxäthylharnstoff. Besonders bevorzugt sind D le, welche tertiäre

Aminogruppen aufweisen, zum Beispiel N,N-Bis-(β-hydro-xyäthyl)-methylamin, N,N-Bis-(β-hydroxyäthyl)-isopro-pylamin, N,N-Bis-(β-hydroxypropyl)-tert-amylamin oder

Bis-(3-aminopropyl)-piperazin, da durch sie die Stabilität der Polyurethane gegen Festigkeitsabbau bei Belichtung weiter verbessert wird.

Die Ausgangsverbindungen a können auch lineare Diamine mit primären und/oder sekundären Aminogruppen sein.

Beispiele hierfür sind Ethylendiamin, 1,2- oder 1,3Propylendiamin, 1,6-Hexandiamin, 2-Methyl-1,6-hexandiamin, 1-Methyl-2,4-diamino-cyclohexan, 1-Amino-3-ammoniomethyl-3,5,5-trimethylcyclohexan, 1,3- oder 1,4-Bisaminomethylcyclohexan, 4,4'-Diaminodicyclohexylmethan oder ähnliche, an sich bekannte Diamine. Weitere geeignete Kettenverlängerungsmittel sind Hydrazin, Methyl-hydrazin bzw. Adipinsäuredihydrazid, Semicarbazidopropionsäurehydrazid u.ä.

20 Die Komponente a, wird mit aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanten zu Polyurethan- bzw. Harnstoffelastomeren umgesetzt. Geeignete Diisocyanate sind z.B. Hexamethylen-1,6-diisocyanat, 2,2,4-Trimethylhexandiisocyanat, 4,8-Di-oxa-6,6-dimethyl-unde-25 can-1,11-diisocyanat, Lysin-C1-C6-ester-diisocyanate, 4.4'-Dicyclohexylmethan-diisocyanat, 3,3'-Dimethyl-4,4'-dicyclohexylmethan-diisocyanat, vorzugsweise in Form der cis/cis bzw. cis/trans angereicherten Stereoisomeren-Gemische), 1,4-Cyclohexandiisocyanat und ganz 30 besonders das 1-Isocyanato-3- isocyanatomethyl -3,55trimethylcyclohexan, da letzteres Polyurethane ergibt, welche in Lösung am wenigsten zum Gelieren neigen und die beste Löslichkeit in soft-solvents-Mischungen besitzen. Die Reaktich kann in Schmelze und/oder in iner-35 ten Lösungsmitteln, z.B. Toluol oder Xylol, erfolgen. Sie wird üblicherweise bei Temperaturen zwischen 60° und 150°C. vorzugsweise 80° bis 120°C vorgenommen, wo-



对外,我们就是一个时间的是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,我们就是一个时间,这种时间,这种时间,我们就是一个时间,

Ġ

THE PRESENCE OF THE PROPERTY O

bei die Reaktionszeit zwischen etwa 10 Minuten und mehreren Stunden liegen kann.

Als Komponente A) kommen also sowohl reine Polyurethanelastomere, als auch reine Polyharnstoffelastomere, sowie Mischungen dieser Elastomeren oder gemischte Polyurethan-/Polyharnstoffelastomere, die Urethan- und Harnstoffgruppierungen in einem Molekül enthalten, in Betracht.

10

15

5

Die als Komponente B) eingesetzten Polyester werden aus Polycarbonsäuren und Polyolen hergestellt. Geeignete Polycarbonsäuren sind z.B. Phthalsäure, Isophthalsäure, Terephthalsäure, Hexahydrophthalsäure, Adipinsäure, Azelainsäure, Sebazinsäure oder Trimellithsäure. Als Polyole können die bereits als Komponenten algenannten Glykole eingesetzt werden. Neben diesen werden als Triole Glycerin, Trimethylolethan, Trimethylolpropan oder ähnliche Verbindungen verwendet.

20

25

30

35

Als Komponente C) werden Aminoharze eingesetzt, die Polykondensate aus Melamin, Benzoguanamin und/oder Harnstoffmethformaldehyd sind. Diese sind partiell mit Monoalkoholen verethert. Als Monoalkohole kommen hier z.B. in Frage Methanol, Ethanol, Propanol oder Butanol.

Die erfindungsgemäßen Überzugsmassen weisen eine gute Verträglichkeit aller Bestandteile, gute Elastizität und gute Haftung der resultierenden Überzüge sowie geringes Wiederanlösen beim Naß-in-naß-Verfahren auf. Insbesondere auch beim Einsatz von festkörperreichen Einkomponenten- und Zweikomponenten-Klarlacken für die transparente Deckschicht zeigen sie eine gute Überlackierbarkeit. Ferner weisen die resultierenden Mehrschichtlackierungen einen guten Metallic-Effekt auf, auch wenn die erfindungsgemäßen Überzugsmassen mit erhöhtem Festkörpergehalt appliziert werden. Witerhin



wurde gefunden, daß die Überzugsmassen zu einem verbesserten Steinschlagschutz führen.

Als weitere Komponente D) enthalt die Überzugsmasse zur Verbesserung des Metallic-Effektes vorteilhaft ein Copolymerisat, das aus 85 bis 95 Gew.-% Ethylen und 15 bis 5 Ges.-% Vinylacetat hergestellt worden ist, in einem Anteil von 5 bis 15 Gew.-%, bezogen auf die Summe der Komponenten A) bis D).

10

Vorteilhaft basiert das Harz A) auf Polyesterdiolen und Diaminen im Molverhältnis 0,8 : 1,2 bis 1,2 : 0,8 als Komponente a₁.

15 Der Metallic-Effekt kann vorteilhaft weiterhin dadurch verbessert werden, daß die Überzugsmasse zusätzlich zu den Komponenten A), B), C) und gegebenenfalls D) als Komponente E) polymere Mikroteilchen mit einer Größe oder einer Größenverteilung im Bereich von 0,01 bis 20 2 /um in einem Anteil von 5 bis 15 Gew.-%, bezogen auf die Summe der Komponenten A) bis E) enthält, die hergestellt worden sind durch Emulsionspolymerisation einer Mischung von ungesättigten Monomeren, von denen vorzugsweise ein Teil Carboxyl- oder Hydroxylgruppen 25 enthalt und ein Teil frei von Carboxyl- und Hydroxylgruppen ist und eines polyfunktionellen Vernetzers, wobei die Emulsionspolymerisation in wässriger Phase durchgeführt worden ist und während oder nach der Polymerisation das Wasser entfernt worden ist.

30

Derartige polymere Mikroteilchen sowie die Herstellung sogenannter Mikrogele sind beispielsweise in der EP 0 029 637 A2 beschrieben.

Die Mikroteilchen werden bevorzugt anstelle des Copolimerisats aus Ethylen und Vinylacetat eingesetzt. Es ist aber auch möglich, das Copolymerisat und die Mikro-



- teilchen nebeneinander zur Verbesserung des Metallic-Effekts einzusetzen.
- Als ungesättigte Monomere zur Herstellung der Mikroteilchen kommen beispielsweise einerseits Acrylsäure,
 Methacrylsäure, Hydroxyethylacrylat, Hydroxypropylacrylat, Hydroxyethylmethacrylat oder Hydroxypropylmethacrylat und andererseits Alkylester der Acrylsäure und
 Methacrylsäure mit vorzugsweise 1 bis 4 Kohlenstoffatomen im Alkylrest sowie Styrol und Chethylstyrol in
 Betracht.
- Als polyfunktionelle Vernetzer sind Verbindungen mit
 zwei ethylenisch ungesättigten Doppelbindungen geeignet, die zu vernetzten, in der Überzugsmasse unlöslichen Mikroteilchen führen. Beispiele hierfür sind:
 Ethlylenglykoldimethacrylat, Tetraethylenglykoldimethacrylat, Methylenbisacrylamid, Methylenbismethacrylamid,
 Divinylbenzol, Vinylmethacrylat, Vinylcrotonat, Vinylacrylat, Divinylacetylen, Trivinylbenzol, Glycerintrimethacrylat, Pentaerytritholtetramethacrylat, Triallylcyanorat, Divinylethan, und ähnliche Verbindungen, wie
 sie in der EP 0 029 637 A2 beschrieben sind.
- Die Erfindung betrifft auch ein Verfahren zur Herstellung von Überzügen, bei dem eine Metallpigmente enthaltende Überzugsmasse zur Ausbildung einer Basisschicht und nach einer Ablüftzeit nach dem Naß-in-Naß-Verfahren hierauf eine zweite, eine transparente Deckschicht bildende Überzugsmasse auf ein Substrat aufgebracht werden. Das erfindungsgemäße Verfahren ist dadurch gekennzeichnet, daß die Bindemittel aus den folgenden Komponenten bestehen:

A) 20 bis 60 Gew.-% eines oder mehrerer Polyurethanund/oder Harnstoffelastomere, hergestellt aus



- a₁) linearen Verbindungen mit endständigen Hydroxylund/oder primären und/oder sekundären Aminogruppen
 und
- 5 a_2) aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Diisocyanaten, wobei das Molverhältnis a_1 zu a_2 = 0,8 :
 1 bis 1,5 = 1 beträgt,
- B) 10 bis 50 Gew.-% eines oder mehrerer Polyester, hergestellt aus
 - b₁) aromatischen und aliphatischen und/oder cycloaliphatischen Polycarbonsäuren, wobei 40 bis 70 Mol-% der Polycarbonsäuren aromatische und 60 bis 30 Mol-% aliphatische und/oder cycloaliphatische Polycarbonsäuren sind und 0 bis 50 Mol-% der gesamten Polycarbonsäuren Tricarbonsäuren sind,
- 20 b₂) Polyolen, wobei

一般などのことがあり、これの特別の自然の自然の特別の特別の特別の特別の特別の特別の特別の特別の特別の特別の

15

- 20 bis 60 Mol-% der Polyole 2 oder 3 Kohlenstoffatome aufweisen und 40 bis 80 Mol-% 4 oder mehr Kohlenstoffatome aufweisen,
- mindestens 40 Mol-% der eingesetzten Diole aliphatische Seitenketten aufweisen.
- O bis 50 Mol-% der Polyole Triole sind und
 - das Verhältnis der Komponenten b₁ und b₂ der folgenden Formel entspricht

35
$$K = \frac{n_1 - n_2 (F - 2)}{n_2}$$



できる。 のでは、 のでは、

の経験がある

1	
-	in der n _i die Molzahl der Polyole, n ₂ di Molzahl
	der Polycarbonsäuren und F den molaren Mittelwert
	der Funktionalität der Polycarbonsäuren bedeuten
5	und K einen Wert von 1,05 bis 1,5 aufweist,

c) 5 bis 25 Gew.-% partiell mit Monoalkoholen veretherten Polykondensaten aus Melamin, Benzoguanamin und/oder Harnstoff mit Formaldehyd, wobei im
Falle von Melamin-Formaldehydharzen das Molverhältnis Melamin zu Formaldehyd 1: 4,5 bis 1: 6
beträgt und im Falle von Benzoguanamin- oder Harnstoff-Formaldehydharzen das Molverhältnis Benzoguanamin bzw. Harnstoff zu Formaldehyd 1: 2,5 bis
1: 4 beträgt und wobei die Summe der Komponenten
A, B und C 100 % beträgt.

Vorteilhafte Ausgestaltungen des erfindungsgemä-Ben Verfahrens ergeben sich aus den Unteransprüchen.

Weiterhin betrifft die Erfindung ein mit einer aus mindestens einer Metallpigmente enthaltenden Basisschicht und mindestens einer transparenten Deckschicht bestehenden Mehrschichtlackierung beschichtetes Substrat. Zur Herstellung der Basisschicht ist die erfindungsgemäße Überzugsmasse verwendet worden.

Im folgenden wird die Erfindung anhand von Ausführungsbeispielen näher erläutert.

35

20

25



Beispiel A 1

1

5

10

In einem Vierhalskolben mit Rührer, Thermometer und Rückflußkühler werden 741 g eines Polyesters aus Adipinsäure und Neopentylglykol mit einer OH-Zahl von 113 und 26,5 g Diethylenglykol eingewogen und auf 100°C erhitzt. Nun wird eine halbe Stunde Vakuum angelegt, um alle vorhandene Feuchtigkeit zu entfernen. Danach werden im Abstand von 5 Minuten 1850 g Butylacetat, 393 g 4,4-Dicyclohexylmethandiisocyanat und 0,3 g Dibutylzinndilaurat zugegeben und die Temperatur wird 1,5 h auf 100°C gehalten. Jetzt wird der NCO-Gehalt bestimmt. Er beträgt 1,36 %.

In einem Verdünnungsgefäß werden eine Mischung aus 1840 g Butylacetat, 1230 g n-Butanol und 70 g Hexamethylendiamin vorgelegt. Das NCO-Gruppen enthaltende Vorprodukt wird unter Rühren innerhalb 15 - 20 Minuten zugegeben. Man erhält eine nahezu farblose viskose Lösung mit einem Feststoffgehalt von 20 %.

Beispiel A 2

Wie in Beispiel A 1 werden 1300 g eines Caprolactonpolyesters mit der OHZ-Zahl von 112 zusammen mit 73 g
Neopentylglykol im Vakuum entwässert. Nach Zugabe von
1850 g Butylacetat werden zunächst 688 g 3-Isocyanatomethyl-3.5.5-trimethylcyclohexylisocyanat zugegeben.
Nach ca. 5 Minuten erfolgt die Zugabe von 0,3 g Dibutylzinndilaurat. Nach einer Reaktionszeit von 2 h
bei 100°C beträgt der NCO-Gehalt der Lösung 2,27 %.

In einem Verdünnungsgefäß wird eine Mischung aus
1490 g Butylacetat, 1671 g n-Butanol und 88 g 1,3-Diaminopropan vorgelegt. Das NCO-Gruppen enthaltende
Vorprodukt wird unter Rühren innerhalb 15 - 20 Minuten zugegeben. Man erhält eine fast farblose viskose



Lösung mit einem Festkörper von 30 %.

Beispiel A 3

5 Wie in Beispiel A 1 werden 1500 g eines Polyesters aus Hetandiol-1.6, Neopentylglykol und Adipinsäure mit einer OHZ-Zahl von 75 im Vakuum entwässert. Nach Zugabe von 2200 g Butylacetat werden zunächst 393 g 4.4-Dicyclohexylmethandiisocyanat zugegeben, nach ca. 5 Minuten erfolgt die Zugabe von 0,3 g Dibutylzinndilaurat. Nach einer Reaktionszeit von 2 h bei 100°C beträgt der NCO-Gehalt der Lösung 0,98 %. In einem Verdünnungsgefäß wird eine Mischung aus 2280 g Butylacetat, 1490 g Butanol und 98 g 1-Amino-15 3-aminomethyl-cyclohexan vorgelegt. Das NCO-Gruppen enthaltende Vorprodukt wird unter Rühren innerhalb von 15 - 20 Minuten zugegeben. Man erhält eine schwach gelbliche viskose Lösung mit einem Feststoffgehalt von 25 %. 20

Beispiel B 1

In einem 2 1-Vierhalskolben mit Rührer, elektrischer Widerstandsheizung, Thermometer, Füllkörperkolonne ge-25 fullt mit Pall-Ringen, ausgesstattet mit Kop Thermometer, Destillationsbrücke, Kondensatkühler und Vorlage werden eingewogen 111,3 Propandiol-1,3; 329,9 g 2,2-Dimethylpropandiol-1,3, 163,5 g 1,1,1-Trimethylolpropan, 216,7 g Phthalsäureanhydrid, 243,0 g 30 Isophthalsäure, 245,0 g Adipinsäure, 30,0 g Xylol und 2 g Dibutylzinnoxid. Das Reaktionsgemisch wird unter Rühren schnell auf 160°C erhitzt. Von 160°C wird die Temperatur innerhalb 5 Stunden auf 220°C so gesteigert. daß die Kolonnen-Kopftemperatur 103°C nicht 35 Ubersteigt. Es wird bei 220°C gehalten und weiterverestert, bis eine Säurezahl (nach DIN) von 15 erreicht ist. Dann wird auf 140°C abgekühlt und der



Polyester in 800 g einer Mischung aus Xylol und Ethylglykolacetat im Verhältnis 1: 1 angelöst unter weiterem Kühlen. Es resultiert eine 60 %ige Lösung eines Polyesters mit einem Molekulargewicht von 930 und einer OH-Zahl (DIN) von 160, bezogen auf den festen Polyester.

Beispiel B 2

5

Unter Verwendung der im Beispiel B 1 beschriebenen 10 Apparatur, werden eingewogen 60,4 g Ethandiol-1,2, 74,0 g Propandiol-1,2, 227,9 g 2,2-Dimethylpropandiol-1,3, 229,9 g Hexandiol-1,6, 485,1 g Isophthalsäure, 40,0 g eines Aromatengemisches mit dem Siedebereich 180 bis 205 (und 3,0 g Dibutylzinnoxid. Es wird wie 15 im Beispiel 1 aufgeheizt und verestert bis zu einer Saurezahl von 20. Dann wird auf 160°C abgekühlt und 213,3 g Adipinsäure und 93,5 g Trimellithsäureanhydrid zugegeben und erneut auf 200°C aufgeheizt. Es wird bei 200°C gehalten und verestert bis zu einer 20 Säurezahl von 25. Es wird wie im Beispiel 1 abgekühlt und gelöst. Es resultiert eine 60 %ige Lösung eines Polyesters mit einem Molekulargewicht von 960 und einer OH-Zahl von 115, bezogen auf den festen Polyester.

25 Beispiel B 3

Unter Verwendung der im Beispiel B 1 beschriebenen Apparatur und Verfahrensweise werden eingewogen und bei max. 220°C verestert: 113,4 g Ethandiol-1,2,

- 142,6 g 2,2-Dimethylpropandiol-1,3, 279,8 g Hydroxipi-valinsäureneopentylglykolester, 91,9 g 1,1,1-Trimethylolpropan, 303,5 g Isophthalsäure, 208,5 g Hexahydrophthalsäureanhydrid, 200,2 g Adipinsäure, 30 g Xylol, 2 g Dibutylzinnoxid.
- Es wird bei 220°C verestert bis zu einer Säurezahl von 5. Es resultiert eine 60 %ige Lösung eines Polysters mit einem Molekulargewicht von 1520 und einer OH-Zahl von 100, bezogen auf den festen Polyester.



と、この母記様にいからいる しゃく

11 をおけることを表現的問題を記述したことを表現を表現の場合にある。

Beispiel B 4

Unter Verwendung der im Beispiel B 1 beschriebenen Apparatur und Verfahrensweise werden eingewogen und bei max. 220°C verestert: 102,2 g Propandiol-1,2, 102,2 g Propandiol-1,3, 372,8 g 2,2-Dimethylpropandiol-1,3, 60,0 g 1,1,1-Trimethylolpropan, 331,6 g Phthalsäureanhydrid, 172,0 g Trimellithsäureanhydrid, 196,3 g Adipinsaure, 40 g eines Aromatengemisches mit einem Siedebereich 180 - 205° C. 10 Es wird wie im Beispiel 1, unter besonderer Beachtung der Kopftemperatur, aufgeheizt und verestert bei 200°C bis zu einer Säurezahl von 10. Es wird wie im Beispiel 1 abgekühlt und angelöst. Es resultiert eine 60 %ige Lösung eines Polyesters mit einem Molekularge-15 wicht von 780 und einer OH-Zahl von 198, bezogen auf den festen Polyester.

Beispiel C Melaminharz

20

In einen 2 1-Vierhalskolben mit elektrischer Widerstandsheizung, Rührer, Thermometer und Destillationsapparatur für die Kreisfahrweise mit Wasserabscheider werden eingewogen: 560 g Isobutanol, 250 g 37 %-ige wässrige Formaldehydlösung, 30 g Toluol und 0,05 g 25 85 %ige Phosphorsaure. Das Reaktionsgemisch wird bis 40°C aufgeheizt und es werden 95,3 g Melamin zugegeben. Es wird auf 85°C aufgeheizt und die Temperatur langsam auf 100°C gesteigert, so daß das Reaktionsgemisch dabei zügig destilliert, es wird dabei Wasser ausgekreist. Es wird bei 100°C gehalten, bis eine Benzinverträglichkeit von 1/5 mit einem Benzin des Siedebereichs von 135 - 180°C erreicht wird. Dann wird der Rücklauf der Destillationsanlage geschlossen und 300 g Lösungsmittel abdestilliert; dabei steigt die Temperatur auf 115°C an. Dann wird auf 80°C abgekühlt und das Reaktionsgemisch mit 65 g Isobutanol verdünnt. Es



resultiert die Lösung eines Melaminharzes mit einem Festkörper (60 Min. 100°C) von 55 % und einer Viskosität von 250 sec (DIN 53 211).

5

Beispiel D Copolymerdispersion

In einem beheizbaren Mischer mit Schnellrührer werden eingewogen: 200 g Xylol und 100 g eines Ethylenvinyl-10 acetat-Copolymer mit einem Vinylacetatgehalt von 12 % und auf 100°C aufgeheizt und bis zur homogenen Lösung gerührt. Dann wird auf 80°C abgekühlt und die Lösung mit 700 g eines Gemisohes aus Xylol und Butylacetat ausgefällt, die Temperätur sinkt dabei auf 50°C. Es 15 resultiert eine 10 %ige Dispersion des Copolymers.

Beispiel E 1 Herstellung eines Microgelkonzentrates

In einem Polymerisationsgefäß mit Rührer, Rückflußküh-20 ler und zwei Zulaufgefäßen werden 2510 g vollentsalztes Wasser zusammen mit 34 g Natriumlaurylsulfatlösung (35 %ig) auf 80°C erhitzt.

In einem getrennten Rührgefäß wird unter Rühren eine Präemulsion hergestellt, bestehend aus: 1267 g vollentsalztem Wasser, 65 g Natriumlaurylsulfatlösung (35 %ig), 490 g Butandioldiacrylat, 478 g Methylmethacrylat und 140 g Hydroxipropylmethacrylat.

In einem Zulaufgefäß wird die Iniatorlösung vorgelegt, bestehend aus 14 g Ammoniumpersulfat und 660 g voll-

entsalztem Wasser. Die Präemulsion und die Initiatorlösung werden nun simultan zudosiert, so daß der Zulauf der Präemulsion 2 h, der Zulauf der Iniatorlösung 3 h dauert. Die Temperatur wird durch Kühlen auf 80°C gehalten. Nach Ende des Zulaufs wird die Temperatur

noch 1 h bei 80°C gehalten.



- Man erhält eine 20 %ige Dispersion von vernetzten Teilchen, die in keinem organischen Lösungsmittel löstlich sind.
- 5 2000 g dieser wäßrigen Dispersion werden in einem Scheidetrichter, zusammen mit 620 g n-Butanol, 10 Minuten lang intensiv geschüttelt. Nach 30 minütiger Wartezeit erhält man 2 Phasen. Die untere wäßrige Phase wird verworfen.
- Die microgelhaltige Butanolphase wird in einem mit einem Wasserabscheider und einem Rührer ausgerüsteten Destillierkolben überführt. Hierzu werden 333 g des in Beispiel B 2 beschriebenen Polyesters und 500 g Ethylglykolacetat gegeben. Es wird nun im Vakuum bei max. 60°C das restliche Wasser azeotrop abdestilliert.
- Man erhält ein Microgelkonzentrat mit einem Festkörpergehalt von 32 %.

Beispiel E 2

, s)

2000 g der im Beispiel E 1 beschriebenen wäßrigen Dispersion werden in einem Scheidetrichter zusammen mit 800 g Butylacetat 15 Minuten lang intensiv geschüttelt. Nach 1,5-stündiger Wartezeit erhält man 2 Pha-25 sen. Die wäßrige Phase wird verworfen. Die organische Phase wird in einem Wasserabscheider und einem Rührer ausgerüsteten Destillierkolben überführt. Hierzu werden 400 g eines Polyesters aus Adipinsäure und Neopentylglykol mit einer OH-Zahl von 123 gegeben. Es wird nun im Vakuum bei max. 60°C alles noch vorhandene Wasser restlos azeotrop abdestilliert. Man erhält ein Microgelkonzentrat mit einem Feststoffgehalt von 60 %. 1500 g dieses Konzentrates werden wie im Beispiel A 1 mit 280 g 4,4!-Dicyclohexylmethandiisocyanat und 0,3 g Dibutylzinndilaurat versetzt. Nach 2 stündiger Reaktionszeit b trägt d r NCO-G halt 2,66 %.



In einem Verdünnungsgefäß wird eine Mischung aus 1090 g Butylacetat, 218 g n-Butanol und 95 g 1-Amino-3-aminomethylcyclohexan vorgelegt. Das NCO-Gruppen enthaltende microgelhaltige Vorprodukt wird unter Rühren innerhalb 15 - 20 Minuten zugegeben. Man erhält eine trübe bläulich schimmernde pastöse Masse mit einem Feststoffgehalt von 40 %.

10 Beispiele Basislacke 1 bis 10

19 でものないは他の経済関係のはないできるとのできる。

15

20

25

30

35

Die in den Beispielen A-1 bis A 3 beschriebenen Polyurethan/Polyharnstoff-Elastomerlösungen werden mit den in den Beispielen B 1 bis B 4 beschriebenen Polyesterlösungen, dem im Beispiel C beschriebenen Melamin-Formaldehydharz und gegebenenfalls mit der im Beispiel D beschriebenen Copolymerdispersion und/oder den in den Beispielen E 1 und E 2 beschriebenen Microgeldispersion so in einem Rührgefäß unter Rühren gemischt, daß eine homogene Mischung entsteht, deren Zusammensetzung, bezogen auf 100 Gew.-Teile der Festsubstanz, den Angaben in der Tabelle 1 entspricht. Dann wird die in dieser Tabelle angegebene Menge einer "non-Leafing"-Aluminiumbronze angepastet, 65 %ig in aliphatischen Kohlenwasserstoffen mit der 1,5-fachen Menge, bezogen auf die feste Aluminiumbronze an Butylacetat, sorgfältig angeteigt und unter Rühren zu den entsprechenden vorher beschriebenen Mischungen aus Polyurethan/Polyharnstoff-Elastomerlösung, Polyester, Melamin-Formaldehydharz-Lösungen und gegebenenfalls Copolymerdispersion bzw. Microgel gegeben und verteilt. Die so entstandenen Mischungen werden mit einem Gemisch aus 50 Gew.-Teilen Butylacetat, 25 Gew.-Teilen Butylglykolacetat und 25 Gew.-Teilen Butanol auf einen Festkörper von 25 Gew.-% eingestellt.

_
1
7

		10	25	1	1	1	1	45	ı	18	ŧ	1	1	12
5		.						•						
		φ	84	ı	ı	1	i	t	38	15	1	ı	ı	12
10	u u	ω	1	1	àS	1	1	.1	37	16	1		ı	12
	Lösungen,	7	ı	40	• , *		1	ı	ı	12	1	15	1	12
15	alt der = 100)	ဖ	21	ı	ı	50	ı	t	t	17	1	ı	ı	12
	rpergeh: gehalt :	ς.	1	. 1	40	1	ı	21	ı	12	ı	. 1	15	12
20	Festkö: tkörper:	4	ı	9	ı	1	ິດ	ı	1	12	ı	10	ı	12
	(GewTeile Festkörperge) Gesamt-Festkörpergehalt	ന	1	ı	45	ı	1	25	1	12	9	ı	1	12
25	ke (Gew auf Ges	8	1	9	ı	ı	10	ı	ı	12	9		1	12
30	Basislacke (GewTeile Festkörpergehalt der bezogen auf Gesamt-Festkörpergehalt = 100)	ਜ	30	ı	1	40	1	1	ı	12	9	ı		12
														Aluminium
35	Tabelle		A 1	A 2	е 8	В 1	B 2	В 3	8 4	ပ	Ω	ы 1	E 5	Alum

では、1715年の大学の主義の関係をおければいると思うのできます。 これには、これには、大学のは、これには、大学のは、これには、大学のできます。

.

Beispiel K 1, Klarlack-Acrylat

In ein 3 1-Reaktionsgefäß mit Thermometer, Rührer, elektrischer Widerstandsheizung, Rückflußkühler und Zulaufgefäß werden 941 g eines Aromatengemisches mit einem Siedebereich von 156 - 170°C eingewogen und unter Rühren auf 140°C erhitzt. Es wird ein Gemisch aus 223 g Styrol, 223 g Methylmethacrylat, 208 g Butandiol-1,4monoacrylat, 30 g Acrylsäure, 803 g n-Butylacrylat und 10 18 g Di-tert-Butylperoxid innerhalb von 3 Stunden gleichmäßig aus dem Zulaufgefäß in das Reaktionsgefäß dosiert und die Temperatur bei 140°C gehalten. Das Reaktionsgemisch wird weitere 30 Minuten bei 140°C gehalten und dann wird eine Lösung von 4 g Di-tert.-Bu-15 tylperoxid in 50 g der Aromatenmischung mit dem Siedebereich zwischen 156 und 172°C zugegeben. Nach weiteren 2 Stunden bei 140°C resultiert eine Acrylatharzlösung mit einen Festkörpergehalt von 60 %. Das Acrylatharz hat eine Säurezahl von 14, eine OH-Zahl von 20 109 und eine Viskosität von 250 mPa.s (gemessen als 50 %ige Lösung in Xylol mit dem ICI-Viskosimeter).

Beispiel K 2, Klarlack

Zu 550 g der im Beispiel K 1 beschriebenen 60 %igen Acrylatharzlösung werden 300 g der im Beispiel C beschriebenen Lösung des Melamin-Formaldehyd-Harzes, 150 g Xylol und 50 g Butylglykolacetat unter Rühren zugegeben und sorgfältig gemischt. Es resultiert ein Klarlack mit einem Festgehalt von 46,5 %.



Herst llung der Überzüge

1

Zur Herstellung der Überzüge werden Abschnitte von in der Automobilserien-Lackierung eingesetzten Karosserieblechen, die mit einer Eisenphosphatierung passiviert sind, eine Beschichtung durch eine kathodische Elektrotauchlackierung und einen Einbrennfüller erhalten haben, mit den in den Beispielen 1 bis 10 beschriebenen Basislacken und dem im Beispiel K 2 beschriebenen Klarlack beschichtet.

Zu diesem Zweck werden die in den Beispielen 1 bis 10 beschriebenen Basislacke mit einem Lösungsmittelgemisch aus Xylol und Butylacetat (70: 30) auf eine Viskosität von 16 sec nach DIN 53 211 und der im Beispiel K 2 beschriebene Klarlack mit diesem Lösungsmittelgemisch auf eine Viskosität von 28 sec nach DIN 53 211 eingestellt.

becher-Spritzpistole mit einer Düsenweite von 1,2 mm
und einem Spritzluftdruck von 4 bar so auf die beschriebenen, vorbehandelten Karosserieblechabschnitte gespritzt, daß eine Trockenfilmdicke der Basislacke von
12 bis 17 /um resultiert. Der aufgespritzte Basislack
wird nach 5 Minuten mit dem eingestellten Klarlack,
unter Verwendung der genannten Spritzbedingungen, so gespritzt, daß eine Trockenfilmdicke des Klarlacks von 35
bis 40 /um resultiert. Nach einer Ablüftzeit von 15 Minuten bei Raumtemperatur werden die Blechabschnitte in
einem Umluftofen 30 Minuten bei 130°C eingebrannt.

Die so hergestellten Überzüge zeigen einen von einem Fachmann beurteilbaren hervorragenden metallischen Effekt und entsprechen den Forderungen der in den technischen Lieferbedingungen der Automobilserienlackierung aufgeführten Prüfungen.

				• •
٠.		÷		,
•				
				*
:				
	4			
		*		
÷ *.		. A		
		. A.		
<i>)</i>				
			<i>\$</i>	
		•		
		•		
				6.
45				
200				
	Ÿ,			
	1			
			(* ·	
123	•			
30				